CALCIUM PHOSPHATE COMPOUND SINTERED COMPACT AND ITS PRODUCTION

Publication number: JP1111763 Publication date: 1989-04-28

Inventor: SUZUKI OSA

SUZUKI OSAMU; SUMIYA KIYOTAKA; HARADA YOSHIJI

JGC CORP

Applicant: Classification:

- International: C04B35/447; A61L27/00; C04B35/00; C04B35/01;

A61L27/00; C04B35/00; (IPC1-7): A61L27/00;

C04B35/00

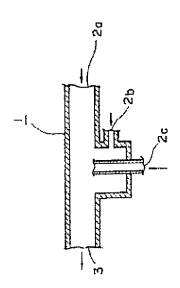
- European:

Application number: JP19870269392 19871027 Priority number(s): JP19870269392 19871027

Report a data error here

Abstract of JP1111763

PURPOSE: To produce calcium phosphate compd sintered compact having high strength and toughness, by mixing and reacting one kind of compd among Ti compd., Zr compd and Al compd., a soln of calcium salt and a soln, of phosphate, by provisionally calcining, by forming and by calcining CONSTITUTION: One kind of the material constitution and the material selected among Ti compd (TiO2, etc.), Ti compd and Zr compd (ZrO2, etc.), Al compd (Al2O3, etc.), Al compd and Zr compd, Ti compd and Al compd and Ti compd, Al compd and Zr compd is introduced through an inflow port 2c of a soln, mixer 1. An alkali soln (ag ammonia, etc.) is introduced through an inflow port 2a, and the soln of calcium saft (calcium nitrate, etc.) and the phosphate (ammonium primary phosphate, etc.) are introduced through an inflow port 2b. They are mixed and reacted to produce hydroxyapatite powder uniformly dispersed with particulate Ti compd., etc., continuously taken out through an outflow port 3, provisionally calcined. formed and calcined Thereby, the sintered compact useful for organism material such as artificial bone, artificial tooth material is obtd



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩ 公開特許公報(A) 平1-111763

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

個公開 平成1年(1989)4月28日

C 04 B 35/00 // A 61 L 27/00 S-7412-4G 6779-4C

審査請求 未請求 発明の数 3 (全13頁)

69発明の名称

①出 願 人

リン酸カルシウム系化合物焼結体およびその製造方法

②特 願 昭62-269392

郊出 願 昭62(1987)10月27日

@発明者 鈴木 治

宮城県仙台市旭ケ丘2丁目49-28

宮城県黒川郡富谷町富ケ丘3丁目6-24宮城県黒川郡富谷町東向陽台2-18-11

⑩発明者原田 芳次

東京都千代田区大手町2丁目2番1号

⑩代 理 人 并理士 伊東 辰雄 外1名

日揮株式会社

明 柳 樹

1. 発明の名称

リン酸カルシウム系化合物焼結体およびその 製造方法

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. ヒドロキシアパタイトと下記
 - a) A 1 2 0 3 .
 - b) T | O 2 & Z r O 2 .
 - c) A 1 2 0 , & Z r 0 2 .
 - d)TIO2 LAJ2 O3 .
 - e) T i O 2 & A & 2 O , & Z r O 2 .

から選択される酸化物とからなるリン酸カルシウム系化合物焼結体。

- 2. 複数の流入口と一の流出口とを構えた溶液 混合器に、前記複数の流入口から、
 - a)チタン化合物、
 - b)チタン化合物とジルコニウム化合物、
 - c)アルミニウム化合物、
 - d)アルミニウム化合物とジルコニウム化合物、
 - e) チタン化合物とアルミニウム化合物、

「)チタン化合物とアルミニウム化合物とジルコニウム化合物、

から選択される 1つと、アルカリ溶液と、ヒドロキシアバタイトスラリーまたはヒドロキシアバタイトスラリーな塩溶液およびリン酸塩溶液とを導入してこれらを混合、反応させ、得られた沈澱物を前記流出口より連続的に避出し、得られた粉末を仮焼、成形、焼成することを特徴とするリン酸カルシウム系化合物焼結体の製造方法。

- 3、a) チタン化合物、
- b)チタン化合物とジルコニウム化合物、
- c)アルミニウム化合物、
- d)アルミニウム化合物とジルコニウム化合物、
- c)チタン化合物とアルミニウム化合物、
- f)チタン化合物とアルミニウム化合物とジルコニウム化合物、

から選択される 1つと、アルカリ溶液と、ヒドロキシアバタイトスラリーまたはヒドロキシアバタイトの原料であるカルシウム塩溶液およびリン酸塩溶液を、反応槽に導入してこれらを提择混合し、

得られた粉末を仮焼、成形、焼成することを特徴とするリン酸カルシウム系化合物焼結体の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明はリン酸カルシウム系化合物焼結体およびその製造方法に関し、詳しくは、ヒドロキシアバタイトに酸化チタンや酸化アルミニウム等を含有させた高強度かつ高初性の高強度リン酸カルシウム系化合物焼結体およびその好適な製造方法に関する。

「従来技術およびその問題点」

Caio(PO4)。(OB)2の組成を有する ヒドロキシアバタイトは、将推動物の併や歯のま ネラルの主成分であるため生体内に埋入された場 合、骨と直接結合するなど極めて優れた生体親和 性を行する材料として知られており、その焼結体 は現在整形外科および歯科の分野におけるインプ ラント材料として注目されている。しかし、従来 の方法で得られたヒドロキシアバタイトを分解さ

とも提案されているが、ホットプレスを用いているため実用性に欠け、しかも弾性率が生体骨より 大きすぎるという問題がある。

さらに、特願昭 62-179152号および特願昭 82-179153号においては、ジルコニウム分散ヒドロキシアパタイト焼結体の原料であるジルコニウム化合物を分散したヒドロキシアパタイト粉末を分散法や共沈法を用いて製造する方法を開示するが、曲げ強度において米だ満足できるものではない。

本苑明は、上述した従来技術の問題点に鑑みてなされたもので、高強度かつ高靭性のリン酸カルシウム系化合物焼結体およびその製造方法を提供することを目的とする。

「問題点を解決する手段」

本発明の上記目的は、ヒドロキシアパタイトに 酸化チタン、酸化ジルコニウム、酸化アルミニウ ム等の酸化物を分散させることによって達成される。

すなわち、本発明の高強度リン酸カルシウム系 化合物焼粘体とは、ヒドロキシアバタイトと下記 せずに高温で焼結させたものは、骨との親和性には極めて優れているが、力学的性質に難点がある。 すなわち、引張り強度、曲げ強度や破壊靭性が小さく、人工骨材料としては実用化されるに至っていない。

このような問題を解決する方法として、リン酸カルシウムにチタン化合物を含有させた特別昭 62-13275 日公報に記載のセラミック材が提案されている。しかし、このセラミック材においては曲げ強度がヒドロキシアパタイトの 2倍程度しか向上しておらず、また破壊靭性については明らかでない。

また、特願昭 81-152819号は、ヒドロキシアパタイトにジルコニアを分散させたセラミック焼結体を開示している。しかし、このセラミック焼結体は、破壊靭性は向上する傾向がある。したが加いの焼結体は高圧で焼結しなければ高強度したの焼結体はい。このジルコニアを添加したコク焼結体をホットプレスを用いて製造するこ

- a) A & 2 O 3 .
- b) TIO2 & ZrO2 .
- c) A & 2 O, EZr O2 ,
- d) T 1 O 2 & A 1 2 O 3 .
- e) Ti O z と A t z O , と Z r O z 、 から遊択される酸化物とからなるものである。

次に本発明のリン酸カルシウム蟾結体の好ましい製造方法について説明する。

本発明における焼結体は、1)ヒドロキシアパタ イトスラリーまたはヒドロキシアパタイトの原料 であるカルシウム塩溶液およびリン酸塩溶液、2) チタン、アルミニウム、ジルコニウムの各化合物、 3)アルカリ溶液を原料として製造される。

ここに用いられるカルシウム塩としては、硝酸カルシウム、塩化カルシウム、ギ酸カルシウム、酢酸カルシウム等の塩が挙げられる。カルシウム
塩の中に一部、他の金属塩(Pb、Ba、Sr、Cd、2n、Nl、Mg、Na、K、Agの塩)を混合することにより、穏々の性状の反応生成物を得ることもできる。

また、リン酸塩としては、第一リン酸アンモニウム、第二リン酸アンモニウム、第三リン酸アンモニウム、第三リン酸アンモニウム等が挙げられる。

アルカリ溶液としては、カルシウム塩またはリン酸塩の種類によって適宜選択されるが、アンモニア水、重炭酸アンモニウム溶液、炭酸ナトリウム溶液またはこれらの混合溶液等が適宜用いられる。

チタン、アルミニウム、ジルコニウムの各化合物 (以下、チタン化合物等と総称する)としては、

号に記載されているが、以下、簡単に説明する。 (1 法)

この製造方法は、複数の流入口と一の流出口と を備えた溶液混合器に、前記複数の流入口から、

- b) チタン化合物とジルコニウム化合物、
- c)アルミニウム化合物、

a) チタン化合物、

- d)アルミニウム化合物とジルコニウム化合物、
- e)チタン化合物とアルミニウム化合物、
- 「)チタン化合物とアルミニウム化合物とジルコニウム化合物、

から選択される 1つと、アルカリ溶液と、ヒドロキシアバタイトスラリーまたはヒドロキシアバタイト原料であるカルシウム塩溶液およびリン酸塩溶液とを導入してこれらを混合、反応させ、得られた沈澱物を前記流出口より連続的に導出して粉末を得るものである。

すなわち、 I 法は、ヒドロキシアパタイトの原料であるカルシウム塩溶液、リン酸塩溶液およびアルカリ溶液と、これに加えて、上記 a)~1)から

本発明の焼結体は、これらの原料を用いて、酸化チタン等の酸化物が分散されたリン酸カルシウム系化合物粉末を得、これを仮焼、成形、焼結することによって得られるが、このリン酸カルシウム系化合物粉末の好ましい製造方法である 1 法(非沈法)および II 法(分散法)の詳細については、特願昭 62-179152号および特願昭 62-179153

選択される酸化物またはこの酸化物酸となるチタン塩等の塩もしくはチタン水和物等の水和物であるチタン化合物等を所定の溶液混合器に同時に導入し、これらを混合し、反応させることにより、微粒子状のチタン化合物等を均一に分散させたヒドロキシアパタイト系粉末を効率良く得るもので

また別の態様としては、ヒドロキシアバタイト
粉末を水に分散させたヒドロキシアバタイトスラリーと、アルカリ溶液とチタン化合物等を高いに導入し、微粒子状のチタン化合物等を均一に分散させたヒドロキシアバタイト 粉末が得られる。この場合は、チタン化合物等はいる。

次に、この1法を図面を参照して説明する。

第1図は、本発明におけるリン酸カルシウム系 化合物粉末の製造法の一実施例を示す腰路図であ り、1は溶液混合器、2a~2c はそれぞれ流入 口、3は流出口を示す。

第1 図において、アルカリ溶液は溶液混合器 1 の流入口 2 a より導入され、リン酸塩溶液は流入口 2 b から、チタン化合物等とカルシウム塩との混合溶液は流入口 2 c から、それぞれ同時に導入され、これらが同時に効率良く反応するように調整される。

この溶液混合器 1 は、複数の流入口 2 と 1つの流出口 3 とを有するが、その形状は、特に限定されず、アルカリ溶液、カルシウム塩溶液、リン酸塩溶液、チタン化合物等の添加順序、稀釈率、流速等を考慮して任意の形状のものが採用される。

なお、溶液混合器1のアルカリ溶液やカルシウム塩溶液等の原料が合流する場所に、バッフル板、グラスフィルタ、スリット等を設けて乱流を生じさせれば、アルカリ溶液やカルシウム塩溶液等の原料の混合を効率良く行なうことができ、溶液混合器1の形状をコンパクトなものにすることができる。

1 法においては、上述したような溶液混合器を

であるカルシウム塩溶液、リン酸塩溶液およびアルカリ溶液と、これに加えて、上記したチタン化合物、アルミニウム化合物、ジルコニウム化合物 を所定の反応槽に同時に導入し、これらを混合し、反応させることにより、微粒子状のチタン化合物 等を均一に分散させたヒドロキシアパタイト粉末を効率良く得るものである。

また、他の態様としては、ヒドロキシアパタイトが末を水に分散させたヒドロキシアイトをからなった。では、アルカリ溶液とチタン化合物等をあるした。な粒子状のチタンイトがある。この場合は、チタン化合物がはかけられる。この場合は、チタン化合物がはかける。

さらに、この II 法を詳細に説明すると、例えば 反応権に二重管と単管を設け、アルカリ溶液は単 管である流人口 2 a より反応権に導入され、リン 酸塩溶液は二重管の外管である流入口 2 b から、 用い、しかもアルカリ溶液、カルシウム塩、リン酸塩またはチタン化合物等の溶液の稀积率、 濃度、流速等を調整し、その股定条件を維持することによって、 生産規模の大小に拘わらず、 所望の組成の 沈澱物 (チタン化合物等とヒドロキシアバタイトとの共沈物または混合物)を得ることができる。

(11 法)

この製造方法は、a)チタン化合物、

- b) チタン化合物とジルコニウム化合物、
- c)アルミニウム化合物、
- d)アルミニウム化合物とジルコニウム化合物、
- e) チタン化合物とアルミニウム化合物、
- f)チタン化合物とアルミニウム化合物とジルコニウム化合物、

から選択される 1つと、アルカリ溶液と、ヒドロキシアパタイトスラリーまたはヒドロキシアパタイトの原料であるカルシウム塩溶液およびリン酸塩溶液を、反応情に導入してこれらを提伸混合するものである。

すなわちⅡ法は、ヒドロキシアパタイトの原料

チタン化合物等とカルシウム塩との混合溶液は二 重管の内管である流入口 2 c から、それぞれ同時 に反応情に導入され、これらが撹拌機等によって 撹拌され、同時に効率良く反応するように興整さ れる。

これら I 法および II 法においては、 C a / P ー 1、87の組成のもののみならず、 カルシウム塩の混定あるいはその送液速度またはリン酸塩の混度あるいはその送液速を変えた後、 アルカリ溶液の 減定あるいは流速を調整することで、 C a / P 比を目的に応じて 1、5~1、95の範囲で任意かつ容易に変えることが可能である。

上記のようにして得られたチタン化合物等とヒドロキシアバタイトとの共沈物または混合物は、必要に応じて洗浄され、乾燥されチタン化合物等が分散したリン酸カルシウム系化合物粉末が得られる。

さらに、このリン酸カルシウム系化合物粉末は、 公知の条件で、通常の方法によって、仮境、成形、 焼結することにより、高強度かつ高初性のリン酸 このようにして得られる本発明のリン酸カルシウム系化合物焼結体は、生体用材料等として均質な性状が要求される用途に対して好適であり、具体的には、歯科用人工歯根、人工顎骨、整形外科用人工特、球状微粒子体状の吸音剂等として好適に利用される。

[実施例]

以下、実施例等に基づき本発明を具体的に説明する。

と焼成温度の曲げ強度 (σ s) と破壊靭性 (K ιc) に与える影響をそれぞれ第 2 ~ 3 表に示した。

実施例 1 a ~ 1 g の結果から明らかなように、 T i O 2 の添加量が増えるほど、また焼成温度が 高くなるほど焼結体の σ a と K i c は高くなり、 T i O 2 を 50 v o g % 添加し、1400 ℃で焼成したと きに最も高い値を示した。

なお、TIO2粉末のみならず、TIO2ソルで同様に試験を行なったが、TIO2粉末で試験を行なったが、TIO2粉末で試験を行なったのとほぼ同様の結果が得られた。

実施例 2 a ~ 2 g

□法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体 を得た。酸化ジルコニウム級として硝酸ジルコニ ルを用い、硝酸カルシウム溶液に混合して用いた。

それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を 役、σ_B と K₁cを測定した。

この際の配合量を第4表に、 Ti O 2 - Z r O 2 の添加量と焼成温度の σ B と K ι c に与える影響をそれぞれ第5~6 表に示した。

実施例3a~31_

日法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。すなわち、市販のTi02粉末を反応増であるピーカー中で水に分散させ、上述した単での2aからアンモニア水、二重管の外管である。 2 b からリン酸塩とアンモニア水の混合溶液を 2 b からリン酸塩とアンモニア水の混合溶液を 重管の内管である2cからカルシウム塩溶液を 時に注加させ、ヒドロキシアパタイト(以下、 Apという)-Ti02混合スラリーを得た。

得られたスラリーを30分間撹拌(無成)、濾過した後、数回洗がし、乾燥、粉砕、整粒し、続いて 900℃、 1時間仮焼を行なった。次に、予確成形、ラバープレス(2ton / d) した後、1250~1450℃の範囲で 1時間保持して挽成し、焼結体を得た。

この焼結体から曲げ試験片を割製し、曲げ試験 (スパン 30 mm、クロスヘッドスピード 0.5 mm/ min) により曲げ強度 (σπ) と微小圧子圧入破 域 (IM) 法により破場钢性 (Kic) を測定した。 この際の配合量を第1 表に、TIO2 の添加量

日法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化ジルコニウム源として市販の高純度 ZrO。を用い、TIO。を分散してある反応権 に分散した。

それ以外は、実施例1の方法に世じて焼結体を 供、σnとKicを測定した。

この際の配合量を第7表に、TIOzーZr Ozの添加量と焼成温度のσεとKicに与える影響をそれぞれ第8~9表に示した。

実施例2a~2g および実施例3a~3「の結果から明らかなように、2r O z を添加することによって焼結体の高靭化が達成できる。

火施例4 a ~ 4 h

1 法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム源として硝酸アルミニウム液として硝酸アルミニウムを用い、硝酸カルシウム溶液に混合して用いた。

粉末を得た後は、実施例1の方法に準じて焼結 体を得、σ a と K i cを測定した。

この際の配合量を第10表に、A 1 2 O 3 の添加

量と焼成温度のσ ωと K 1 c に与える影響をそれぞれ第11~12表に示した。

実施例4a~4hの結果から、I法で共沈によりAf2O,を添加すると焼成温度が低いところで高強度化できる。

実 施 例 5 a ~ 5 g

Ⅱ法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム源として市販の高純度A fl 2 O 3 を用い、反応機に分散させた。

それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を 得、σ。とK₁cを測定した。

この際の配合量を第13表に、 A ま 2 O 3 の添加量と焼成温度の σ a と K 1 cに与える影響をそれぞれ第14~15表に示した。

爽施例 6 a ~ 6 ſ

1 法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム酸として硝酸アルミニウムを用い、酸化ジルコニウム酸として硝酸ジルコニルを用い、これらを硝酸カルシウム溶液に混合して用いた。

粉を用い、これらを反応槽に分散させた。

それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を 切、σ n と K ι c を 制定した。

この際の配合量を第22表に、 A st 2 O 1 - Z r O 2 の添加量と焼成温度の σ a と K 1cに与える影響をそれぞれ第23~24表に示した。

灾施例9a ~9 ſ

それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を 供、σεとK₁cを測定した。

この際の配合量を第25表に、TLOューA』。

粉末を得た後は、実施例1の方法に準じて機結 体を得、σωとKicを制定した。

この際の配合量を第16表に、A f 2 O 3 - Z r O 2 の添加量と焼成温度のσ B と K 1cに与える影響をそれぞれ第17~18表に示した。

灾施例 7 a ~ 7 f

II 法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム級として硝酸アルミニウムを用い、硝酸カルシウム溶液に混合しておき、また酸化ジルコニウム源として市販の2r02粉を用い、これを反応槽に分散させた。

それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を 得、σ_BとK₁cを測定した。

この際の配合量を第19表に、A 』 2 O 1 - Z r O 2 の添加量と焼成温度の σ 8 と K 1 c に与える影響をそれぞれ第20~21表に示した。

実施例Ba~Bf

□法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム源として市販の A st 2 O 3 、酸化ジルコニウム源として市販の Z r O 2

O ,の添加量と焼成温度のσ a と K 1cに与える影響をそれぞれ第 26~ 27表に示した。

実施例 10a ~ 10f

Ⅱ法を用いてリン酸カルシウム系化合物焼結体を得た。酸化アルミニウム源として市販のA』2 〇、、酸化チタン源として市販のT」〇』をそれぞれ用い、これらを反応槽に分散させた。

それ以外は、実施例1の方法に準じて焼結体を 得、σ n と K ι c を 測定した。

この際の配合量を第28表に、 T l O 2 - A l 2 O , の添加量と焼成温度の σ m と K 1cに与える影響をそれぞれ第29~30表に示した。

実施例9a~9g および実施例10a~10g の結果から明らかなように、Tg 0₂ とAg 2 0,の協合添加により、焼結体の高強度化が可能となる。またZg 0₂ を添加することによって、高初化が可能である。さらに、実施例9a~9g のように、硝酸アルミニウムを用いることによって、低温焼成で高強度の焼結体を得ることができる。

比較例 1 a ~ 1 f

ヒドロキシアパタイト単独で実施例 1 と同様に 焼結体を得た。

この際の焼成温度のσ。とKicに与える影響を 第31数に示した。

比較例 1 a ~ 1 f に示されるように、ヒドロキシアパタイトのみを用いて得られた焼粘体は、実施例 1 ~ 10の焼結体と比較して焼結温度にかかわらず σ B と K 1 cが 低い。

那 1 歌

		,								
实施例	舠	f _i D	TiO, ED	20		2c 2b		2 a		
300000		o 1 %)	(g) *1	Ca (NO.) :	H ₂ O	(NH.) HPO.	ин, он	H2 O	NH4 OH	H ₂ O
	HAP	TI Oa		(g)	(nt)	(g)	(11)	(n f)	(nf)	(21)
实施例1a	90	10	20.3	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量
	76	30	79. 8	354 2	1500全量	118. 9	19.7	1500全量	99.6	750全量
実施例16	50	50	188.9	354.2	1500全量	118, 9	19.7	1500企盘	99.6	750企風

*1:反応権に全量で3750x1となるよう。水に分散させた。

第 2 教

実施例	σB (kg/non²)	Kic (MPa·m ^{1/2})
実施例1a	23.1	1.5
实施例15	33.6	3.0
実施例10	49.5	4,1

条件1400°C、1時間

第 3 教

実施例	焼成温度 (℃)	σB (kg/nm²)	K _{re} (MPa·m ^{1/2})
突旋例Id	1250	21.8	1.3
突縮例10	1300	33.7	2.8
実施例11	1350	43.6	3.5
実施例10	1450	溶肿	

(HAD 50vo.1%. Ti O. 50vo.1%)

765 4 较

尖柱网	l	40 8	Ž.	Ti O ₂ 粉	2¢			2ь			2a	
	Ì	(% £0v)		(g):1	Ca (NO,),	Zr O (NO,) :	H ₂ O	(NH ₄) , HPO ₄	ин, он	H ₂ O	ин• он	H± O
†	НЛР	Ti O1	Zr O2		(g)	(g)	(nt)	(g)	(11)	(11)	(ut)	(#t)
災地列2a	50	10	40	36.9	354.2	520.8	1500全量	118.9	315.2	1500全世	99.6	750全量
现的 2b	50	40	10	147.7	354.2	130.2	1500全版	118.9	93.6	1500 <u>全量</u>	99.6	750全量
以 护 列2c	50	49.5	0.5	182.6	354.2	6.5	1500全胜	118,9	23,4	1500全进	99.6	750全量

*1:反応相に全量で3750㎡となるよう。水に分散させた。

第 5 級

旅 6 潮

实施网	σΒ	Kic
	(kg/pm²)	(MPa · m ^{1/3})
吳斯例2a	43. 0	5.8
现据列2b	47.5	4.5
实地列2c	49.0	1.3

近期外2c [49.0] 条件1400℃、1時間

	实值例	加心温度 (℃)	σΒ (kg/an²)	K≀e (MPa · m¹/²)
g	通 问列2d	1250	18.7	1.7
9	3個20	1300	23.2	2.6
13	3的921	1350	39.9	\$.1
9	36月20	1450	36.4	3.2

(HAp 50vo.1%, Ti O. 10vo.1%, Zr O. 40vo.1%)

第 7 获

块加州		AR S	ž.	TI Oa 粉	Zr O ₂ 粉	2c		25			2a	
		(% Lov)		(g) *1	(g) *1	Ca (NO,),	H₂ O	(NH ₄), HPO ₄	ин₄ он	H2 O	NH. OII	H ₂ O
	НΛ9	TIO2	Zr O2			(g)	(22)	(g)	(zt)	(2)	(71)	(2)
实施列3a	50	10	40	36.9	240.0	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量
灾胁到3b	50	40	10	147.7	60.0	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量

*1:反応格にTi O. とZr O. が全量で3750mとなるよう、水に分散させた。

AN 8 AK

郊 9 發

実捷例	σ9	Kic
	(kg/mm²)	(MPa·m ^{1/3})
实地对3a	40.5	5.1
实施例3b	45.6	4.2
条件1	400°C. 145(11)	

实护	炮型度 (℃)	σB (kg/ma²)	K₁e (MPā · m¹/²)
实施例3c	1250	17.1	1.4
实施列3d	1300	20.5	2.1
判例36	1350	33.2	4.2
與納到31	1450	30.3	3.0

(HAD 50vol%, Ti O: 10vol%, Zr O: 40vol%)

第 10 教

災焦例	HI.	极		2¢	·····	2 b		2 a		
><#6179		(£0	Ca (NO ₁) ;	AJ (NO.)	H ₂ O	(NH.), HPO.	ин. он	H ₂ O	NH. OH	H ₂ O
	HAD	A1, 0,	(g)	(g)	(21)	(g)	(2t)	(nt)	(nt)	(zt)
実施例4a	90	10	354.2	154.7	5000全量	118.9	19.7	5000全量	193.4	2000全量
1	70	30	354.2	588.1	5000全量	118.9	19.7	5000全量	3566	2000全纸
実施例4b	1	50	354.2	1381.6	5000全量	118. 9	19.7	5000全量	837.8	2000全盆
実施例4c	50	1	354.2	3,5	5000全量	118.9	19.7	5000全璜	101.7	2000全量
実施例4₫	99.5	0.5	337,2	4,4	3040 E W					· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

第 11 裂

突施例	σΒ	Kte
·	(kg/con²)	(MPa · m 1/2)
災施例イa	16.6	08
实施例4b	22.5	1.2
実施例40	38.8	28
采购例40	16.0	0.8

条件1300℃. 1時間

第 12 数

央越所	焼成温度 (℃)	σB (kg/gg³)	Kro (MPa·m³/2)
実施例40	1250	36.2	1.9
実施例41	1350	14.4	0.6
実施例49	1460	14.1	0.6
実施例4h	1450	10.5	0.5

(HAp 50vo1%, Al. O, 50vo1%)

第 13 表

実施例	#11	瓞	A1. 0, 8)	2 c		2 b			2a	
SCHED!		(Lo	(g) *1	Ca (NO.)	H ₂ O	(NH ₄) ₄ HPO ₄	ин₄ он	H ₂ O	NH. OH	H2 O
ŀ			(8/*/		(nt)	(g)	(21)	(#t)	(nf)	(11)
	HAD	V1101		(g)		118.9	19.7	1500全最	99,6	750全数
実施例50	90	10	21.0	354.2	1500全量	The state of the s			99.6	750全量
実施例55	70	30	79.9	3\$4.2	1500全基	1189	19.7	1500全量		
115 HE (74 5 C	50	50	187,8	354.2	1500全最	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全景

| 実施例5c | 50 | 50 | 187.8 | 334.2 | 1300 *1:A1:O, 粉が反応槽に全乗で3750対となるよう。水に分散させた。

375 14 获

史施例	σΒ	K ₁₀				
	(kg/mm²)	(MPa · m ^{1/2})				
災施例5a	21.1	1.2				
実施例5b	24.0	1.3				
実施例50	43.1	3.4				

条件1400℃、1時間

第 15 教

突触例	焼成温度 (℃)	σB (kg/mon²)	Krc (MPa·m ^{1/2})
実施例5d	1250	23.7	1.3
実施例50	1300	28.4	1.8
実施例51	1350	28.5	2.0
実施例50	1450	41.6	2.8

(HAD 50vo.1%. A.1. 0, 50vo.1%)

第 16 教

块护例		48 #	改		2¢				25			
	(3% LOV)			Ca (NO ₃) ₂	* (*ON) LA	ZrO(NO.) 1	H ₂ O	(NH ₄) ₂ HPO ₄	ин• он	H1 O	NH₄ OH	H ₂ O
	HAP	10 . LA	Zr O ₂	(g)	(g)	(g)	(#1)	(g)	(zt)	(nt)	(11)	(21)
决制列6a	50	10	40	354.2	141.2	520.6	5000	118, 9	371.6	5000	99.6	2000
建制列6 b	50	40	10	354.2	564.7	220.6	5000	118.9	370.9	5000	99.6	2000

但し、表中のH₂ Oは全量

第 17 發

第 18 表

实地网	σΒ	Kte					
	(kg/mm²)	(MPa · m ^{1/2})					
实地网6a	38.0	4.8					
灾地 列 6h	37.5	3.4					

条件1350°C. 1時間

実施例	规成温度 (°C)	σB (kg∕na¹)	K ₁₀ (MPa·m ^{1/2})
実施例60	1250	17.5	1.3
兜枷例64	1300	24.2	2.2
実施例6c	1400	29. 3	3.0
实施例61	1450	25.7	2.8

(HAp 50vol%, Al, O, 10vol%, Zr O, 40vol%)

第 19 教

史越网		\$ [[t	£	Zr O2 83	2c			7		2a		
		(vo.1%)		(g) *1	Ca (NO,);	((ON) LA	H ₂ O	(NH4) = HPO4	ин₄ он	H ₂ O	NH. OH	Н≖О
	qAH	10 .LA	Zr O ₁		(g)	(g)	(at)	(g)	(21)	(z)	(nt)	(nt)
火炉河7a	50	10	40	240.0	354.2	141.2	3000全量	118.9	76.2	3000全量	99.6	1500全量
实验例7b	50	40	10	60.0	354.2	564.7	3000企量	118.9	245.7	3000全量	99.6	1500全量

*1: Zr O。初が反応格に全量で7500mとなるよう。水に分散させた。

36 20 数

第 21 获

突轴例	σB	K to
	(kg/ax²)	(MPa · m ^{1/2})
実施例7a	38.2	4.2
块地列7b	38.1	3.2

火邮对	が成温度 (で)	σB {kg/gg²}	Kie (MPa·m ^{1/2})
实施例7c	1250	18.2	1.4
実施例70	1300	23.6	1.8
実施例70	1400	31.5	2.7
实施例7!	1450	27.3	2.3

(HAD 50vo1%. A1: O, 10vo1%. Zr O, 40vo1%)

第 22 發

灾絕别	組成		•••••	A.J. O. 19	Zt O. 8	2c		20			2a	
(Autom)	(% Lov)		(g) *1	(p) #1	Ca (NO.) 2	н. о	(NH.) 2 HPO.	NH. OH	H ₂ O	NH₄ OH	H, O	
	***	(107.70)	Zr O1	187 *1		(g)	(nt)	(g)	(mt)	(#f)	(nt)	(nt)
difference -	11 Ap	10	40	38.4	240.0	354.2	1500全量	118,9	19.7	1500全度	99.6	750全量
实施贸Ba SUMMBh	50	40	10	153.6	60.0	354.2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量

[|] 実施図8b | 50 | 40 | 10 | 133.6 | 60.0 | 32 | 33.6 | 41 | 12 | 12 | 12 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.6 | 133.

第 23 袭

条件1400°C。1時間

第 24 表

实协例	加成温度 (℃)	σΒ (kg/pe²)	K≀e (MPa • m³/²)
突施列Bc	1250	17.9	1.3
实施例8d	1300	21.2	16
实施例80	1350	30.1	3.2
実施例8!	1450	25.6	2.6

(HAD 50vol %. Ad 2 O, 10vol %. Zr O, 40vol %)

郊 25 表

艾維例	Γ	40 1	đ.	Ti O, 10	20			25			2a	
OUTEN		(%Lov)		(g) *1	Ca (NO ₁) ₂	AJ (NO,),	H ₂ O	(NH.) . HPO.	NH. OH	H ₂ O	NH. OH	H₂ O
İ	111-		10 . LA	18/-1	(g)	(g)	(11)	(g)	(21)	(2f)	(zt)	(2t)
	HAP	11 02		36.9	354.2	564.7	3000全量	118.9		3000全量	99.6	1500全量
北維例98	50	10	40	1			3000全胜	118.9	76.2	3000全最	99,6	1500全量
3.000 P	50	40	10	147.7	354.2	141.2	がが手足	110.0	10.1	1 0000	L	

^{*1:}反応情にTi O。初が全量で 7500 おになるよう。水に分散させた。

郊 26 教

実施例 σB Ktc (MPa・m^{1/2}) 実施例9a 45.7 3.2 実施例9b 47.3 3.5 条件1350℃ 1時間 第 27 表

对阿	抗成温度 (℃)	σB (kg/mm²)	Kic (MPā ·m¹/¹)
実施列90	1250	22.3	2.0
宪施例90	1300	39.2	2.4
936例98	1400	41.5	3.0
実施例91	1450	30.5	2.3

(HAD 50vo1%, Ti O. 40vo1%, A.I. O. 10vo1%)

第 28 表

块桩列		相方	£.	Ti O, 10	A.1, O, 10	2c		2b			2a	
		(% Lov)		(g) *t	(g) *1	Ca (NO ₃) ₂	H ₂ O	(NH.) . HPO.	NH4 OH	H ₂ O	ин• он	Н₁О
1	НAр	Ti O ₂	Af, O,]		(g)	(mg)	(g)	(21)	(zt)	(zt)	(1t)
災域列10a	50	10	40	36.9	1536	354-2	1500全量	118.9	19.7	1500全量	99.6	750全量
93.6910b	50	40	10	147.7	38.4	354.2	1500全量	118.9	19, 7	1500全珠	99.6	750全景

*1:反応相にTiO。とA.J.O、が全量で3750対となるよう、水に分散させた。

第 29 聚

火妝粥	σΒ	K _{1e}
	(kg/ma²)	(MPa·m¹/a)
实施例!0a	41.5	2.9
尖起列10b	44.9	3.3

条件1400°C。1时间

第 30 数

実施例	加战温度	σВ	Kic		
l	(°C)	{kg/nm²}	(MPa · m ^{1/3})		
实施例10c	1250	20 0	1.8		
彩練別00	1300	31.8	2.3		
实此例10a	1350	35.1	25		
实施例101	1450	31.6	2.1		

(HAD 50vol%, Al. O. 10vol%, Ti O. 40vol%)

第 31 表

比較例	規成温度	σВ	KIC
	(℃)	(kg/mm²)	(MPa · m ^{1/2})
比較例1a	1100	8.7	0.84
比較例1b	1150	10.3	0.98
比較例1c	1200	13.5	0.95
比較例1d	1250	15.0	1.00
比較例 1 e	1300	14.2	1, 10
比較例11	1350	12.9	0.95

[発明の効果]

本発明の焼結体は、著しく高強度化、高靭化されているので、人工骨、人工歯根材等の生体材料として有用であるのみならず、その他の機械部品等の工業材料、電子材料としても使用できる。

また、上記焼枯体を製造する本発明の製造方法によって、Ca/P-1.87のリン酸カルシウム化合物およびCa/Pが 1.5~1.95の任意の範囲にあるリン酸カルシウム系化合物の焼結体が、酸化チタン等の酸化物を高分散させて製造することが

できる。また、常圧焼成で人工骨、人工歯根としての実用強度が充分達成できる。さらには、本発明の製造方法において生成する粉末を仮焼、成形、焼成することなしに、 触媒、 吸着材等に利用することも可能である。

4. 図面の簡単な説明

第1図は、本発明におけるリン酸カルシウム系 化合物粉末の製造法の一実施例を示す概略図。

1:溶液混合器、2a~2c:流入口、

3:流出口。

特許出版人 日 採 株式会社 代理人 弁理士 伊東辰雄 代理人 弁理士 伊東哲也

